(19日本国特許庁

①特許出願公開

公開特許公報

昭54—22403

 Int. Cl.² 10 K 1/34 	識別記号	❷日本分類 17 B 012	庁内整理番号 6946-4H	砂公開 昭和54年(1979)2月20日 発明の数 1
C 01 B 2/14 C 10 G 9/48		14 C 41	7059—3F 6794—4H 6946—4H	審査請求 未請求 (全 5 頁)
C 10 J 3/00			0940 - 4E1	

紛部分酸化による合成ガスの製造方法

顧 昭53-88500

②出 願 昭53(1978)7月21日

優先権主張 ②1977年 7 月22日③西ドイツ国

(DE) @P2733105.1

個発 明 者 ギユンテル・ツイルケル

ドイツ連邦共和国6700ルードウ イツヒスハーフエン・シエルメ

ンツアイレ78

同 ハンス・ゲツテルト

ドイツ連邦共和国6800マンハイ ム1メールウイーゼンシュトラ - セ54

⑩発 明 者 ウイルヘルム・ザルネツキー

ドイツ連邦共和国6703リムブル ゲルホーフ・ウオークシュトラ

- セ48

⑪出 願 人 パスフ・アクチエンゲゼルシヤ

フト

ドイツ連邦共和国6700ルードウ イツヒスハーフエン・カールー

ポツシユーストラーセ38

四代 理 人 弁理士 田代久平 外1名

最終頁に続く

明 細 會

1. 発明の名称 部分 取化による合成 ガスの 製造 方法

2. 特許請求の範囲

②特

(1) 水蒸気またに、900 海気または他ののででで、900 海気がある。 250 がある。 250 がかった 250 がかった 250 がかった 250 がかった 250 がかった 250 では、 2

(2)接触水素化処理が 150 乃至 230 ℃ で行なわれる特許請求の範囲 (1) に配飲の合成ガスの製造方法。

(3) 接触水素化带域が周期律表第 N 族および/または第 N 族の接触水素化能を有する金属を酸化物 および 硫化物の形で 10 乃至45 重量 まと担体を80 乃至 55 重量 まとを含有する触媒が充填されている特許 諸求の範囲 (1) または (2) に配載の部分酸化による合成ガスの製造方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は本質的に一酸化炭素、水素およびメタンを含有する合成ガスを製造するための連続的プロセスに関するものであり、その際合成ガス中に不純物として含まれる育酸およびアンモニアをガスの洗滌の前に接触水素化により除去する方法に関するものである。

合成ガスの製造に関してはウルマンス・エンサイクロペーディー・デア・テヒニンエン・ヘミー(Ullmanns Encyklopadie der Technischen Chemie) 1965 年度第3版、第16巻、第599 頁乃至第635 頁に記載されており、各種の応用分野に関しての新しい発展については、1970 年度第3版別巻の第468 頁以下および 94/95 頁に「ガス製造」

特朗 昭54-22403(2)

の部の「アンモニア」および「メタノール」の項 として配使されている。

特に注目すべきととは最初にあげた文献の第 60 1 頁に示されている第1 図で、とれは各種の出発 原料、例えば石炭または液状およびガス状の炭化 水素を用いた場合のガス生産についての概観が示 されている。

合成ガスは今日では工衆的規模においては炭化水素または石炭もしくは天然ガスあるいは LPO の設案含有ガスによる部分酸化によつて生産される。 この場合水蒸気、窒素その他適当な物質が温度調整剤として反応混合物中に添加される。

しかしながら、すでにとれまでにガス生産用として重質燃料油あるいは残渣油または減圧残油等の重質炭化水素の使用比率が増大して来ている。
この傾向は将来も続くと考えられる。これらの重質油は残留有機窒素化合物の含有比率が比較的大きく、且つ、硫黄含量が高い。

従つて、酸化反応により、一酸化炭素、水素およびメタンの他に、原料およびその組成に従つて

程から精製工程へ来る嫌酸は青酸に比して量的に は問題にならない程度である。

従つて、 B₂S や CO₂ の如き他の酸物質を除去する前に育酸をガスから除去することが問題となる。 酸性ガス洗滌を行なり前に冷水洗滌によつて育酸 を除去するのは余分な 愛用が 加わることとなる。 即ち、洗滌水は一般に排水中に流すことはできないので再生する必要があり、また洗滌工程に新鮮な水だけを使りのは不経済である。

ドイン連邦共和国特許公開公報第 235 2425 号に よれば、 NH 3 および HCN のような望楽化合物は H 2S な合有ガス中にある場合でも、触媒としての超移 金属硫化物(特に硫化鉄が提案されている)上で 窒素に変換することが知られている。この反応は 主として 649 乃至 815 ての温度で行なわれる。ま たソ連国特許第 439302 号明細 替には、それ以上 詳細な特定のないガスから、 250 乃至 450 での温度 でで Cr - N1 触媒を用いて、 HCN を除去するとと が記读されている。この発明者の述べているとこ ろによれば用いられた触媒の活性は 20時間の違い 二酸化炭素、硫化水素並びに痰跡のオキシ硫化炭素、 アンモニア、 育酸 および 嬢酸が 生成 される。 原料中に含まれている炭素の一部は煤を生じ、 ガスを更に処理する前に除去しなければならない。

洗滌溶液中の脊酸および蟻酸の蓄積は酸物質に 対する吸収能力を低下させ、更にガス精製に用い られる装置に強い腐食をひきおこす。ガス製造工

ですでに大巾に低下した。最後に、ドイン連邦共和国特許公開公報第 2245859 によれば、第 N 族 および / または第 N 族の元素を酸化物の形で含有定の元素を酸化物の形で含有定の元素を破りし、特定の元素を変換し、特定の元素を変換し、特定の元素を変換し、特別では一般による。 実施例では一般による。 実施例では一般による。 実施例では 200 乃 を X 蒸気を含まないモデルガスが用いられている。 との公開公報から得られる結論は、反応は 200 乃至 250 でではしめて所望の変換率で進行するということである。 との場合用いることのできる空間速度は最高で 1500/時間である。

これらの方法はすべて実用上問題となる欠点を有している。本発明の目的は、ガスを酸性ガス洗験に付する前に、 強雄と接触させ、 その触雄上でもともとガス中に存在する水素で育酸を水素化して除去することにある。

13

特阅 昭54-22403 (3)

つて酸化炭素および水蒸気を含有するガスの組成が好ましくない変化を受けるからである。 まず炭素の酸化物は水素反応して次の式に従つてメタンを生成することができる。

 $CO + 3H_2 \rightarrow CH_4 + H_2 O$ $CO_3 + 4H_2 \rightarrow CH_4 + 2H_2 O$

更に、水が殆んどない 場合には次式に よつて 燃が 分確する。

200 - C + CO2

とれに対し、ガス中に水蒸気が多量に存在する ときは一酸化炭素の変換は次式に従つて生ずる。

 $CO + H_2O \rightarrow CO_2 + H_2$

上記の反応はすべて本発明の目的には好ましく ないものである。

ところが、青酸は低温で且高負荷で、しかも酸化炭条類をよび水蒸気の存在下でさえも選択的に水素化され得ることが見出された。これはドイン連邦共和国特許公開公報第 2352425 号かよび同第2245859 号の開示からは予想されないものである。

本発明は水蒸気または他の温度調整剤の存在下

般に酸化物または硫化物の形で担体としての耐火 性無機酸化物上に担持されている。

第 N 族の元素として適当なものは、クロム、モリプデンおよびタングステンで、そのうち後の方のものが好ましい。第 ND族の元素としてはニッケルおよびコパルトがあげられる。

好ましくは触媒は第 N 族および第 NB 族の元素を元れれかくとも 1 つ含有し、一般に第 NB 族の元素の原子比が 0.8 乃 変の原子比が 0.8 乃 変の原子比が 0.8 乃 変の原子にはそれは上の元素の混合物を含有ける 1 乃 変の 1 は 1 乃 が 用 いられる。 との 場合原子 比は 有利に は 1 乃 デン を 前 配原子 比 で 含有 は 2 パルトとモリプデンを 前 配原子 比 で 含 する 独群が 用いられる。

水素化活性のある金属の配化物をたは硫化物は全放粧量に対して一般に10万至45度量ので、残り90万至55重量のは担体である。

水業活性金属のための担体として考えられるのは特に MgO、810s、Al 20s、TiOs、ZrOsのようなセラ

に、 充切物を有しなの。 ままを触的の合成 ガスルス 900° 乃至 1700 0 での かまート 改 1 万至 250 パールの 放 1 万至 250 パールの 放 2 に 取 2 に 取 2 に 取 3 に 取 3 に 取 3 に 取 4 に 取 4 に の 3 に な 3 に 取 4 に か 5 に な 4 に 取 4 に か 5 に な 4 に 取 4 に か 5 な 4 に 取 4 に か 5 な 4 に 取 4 に か 5 な 4 に 取 4 に か 5 な 4 に か 5 な 4 に か 5 な 4 に か 5 な 4 に か 5 な 4 に か 5 な 5 な 5 に か 5 に か 5 な 5 に か

特阅 昭54-22403 (4) の調製およびその性質を以下に示す。

触维A

アルミニウム塩膏液からアンモニアによつてベ ーマイトを沈降させ、沪遏し、塩がなくなるまで 洗滌する。まだ湿つているアルミナペーストを硝 酸コバルトおよびモリブデン塩溶液(モリプデン 酸またはモリプデン酸アンモニウム)と混ぜ合わ せる。乾燥後の粉末を混練し、ひも状に押出成形 してから乾燥して焼成した。

得られた触媒は酸化コパルト5%、MoOs 13.5 多、残りは担体としての Al203 を含有し、 Al,0, パは B10。を 2 重量多不純物として含んでいた。 放 媒のかさ密度は 650 kg/m³、比表面積は 220 m/9 で 孔容積は0.5 回18であつた。

触媒B

上配触媒Aについて述べたと同様にして、アル ミナペーストからのアルミナひも状物を作り焼成 した。饒成アルミナにニツケルおよびモリプデン を含有する溶液を含要させ、次いで乾燥し、再度 链成した。得られた独族は N10 3 重量 5 と M00 s

る。 空間速度は 1000 乃至 20,000/hr (0 で、 1 パール換算容額)である。青酸の接触水素化は高 圧ほど有利であり、採用するガス化圧が高いほど それだけ水素化の盤度は低くまた空間速度を高く 股定できる。特に、ガス化圧が低い場合には盈度 は 200 ℃より高くならない様にすべきである。

オートサーマル熱分解の原料として考えられる ものはガス、 LPG 、ガソリン炭化水素、燃料油、 重貨燃料油、減圧ガス油、減圧残油をよび石炭で ある。

使用原料により、また換業条件特にガス化圧力 によつて、ガス化帯域通過後、即ち水クェン接き たは冷却後の租ガス組成は、水素=62万至40容量 %、CO = 34 乃至60容量 %、 CO2 = 2 乃至 6 容量 % の範囲で変動し得る。 CH₄ 、N₂ 、H₂S 、 希ガス等 の他成分は一般に失々1%以下である。粗ガスの 青酸 含有量は原料鹽素含有量に関係して 1 乃至 50 ppm で、 重質燃料油の場合 5 乃至 25 ppm である。

以下実施例によつて本発明を説明する。触媒A (Co/Mo - Al₂O₃) および魚供 B (Ni/Mo - Al₂O₃)

15重量がを含有し、残りは不納物として B10, を 含むアルミナであつた。そのかさ密度は700 kg/iik 比表面積は 150 ㎡/8 で孔容積は 0.6 ㎡/8 であつた。

すべての実施例で反応帯娘から流出するガスは HCN 含有量が 1 容量 ppm 以下であり、そのガス組 成は分析精度内で供給ガスと対応するものであつ た。すべての実験で触媒は硫化された形で用いら れた。との場合留意しなければならないのは、酸 化物の形で用いられた触媒でも長期運転中に粗合 成ガス中に含まれている硫黄化合物により徐々に 硫化物の形に移行して行くことである。しかしな がら反応日の促進のためにはじめから触媒を硫化 された形で使用することができる。

実施例1

重質燃料油(常圧残油)を 110 ℃に予熱し、リ ングパーナーを経て、充塡物のない非接触合成ガ ス反応炉に導入した。原料の比重は18℃で954 kg/cd (API 17 度)、80℃における動粘度は 64.0 n/S (エングラー粘度計 8.45 度)、能発熱量は

H = 11.46, S = 1.75, N = 0.35, O = 0.90, 灰分= 0.09を示した。 400 ℃の温度の水蒸気およ び実質的に純粋な酸(99.1 モル多)が同時に分解 炉へ導入された。 H₁0/ 燃料の重量は 0.40であり、 燃料中の炭素に対する酸素の原子比は 0.9072 で あつた。

供給硫間の反応は反応帯域内で絶対圧約45パー ル、(自己発生的) 温度 1,306 ℃で行なわれた。 反応帯域中の平均滞留時間は約6秒であつた。部 分酸化によりガス流中の炭化水素流は変換され、 165 ℃に間接冷却され、次いで水により微粉状の 炭素が分離された後のガス組成は乾燥ガスのモル % $C_{02} = 3.6$, $C_{00} = 47.5$, $H_{2} = 48.0$, $C_{00} H_{4}$ = 0.2, $H_2S + COS = 0.4$, $N_2 = 0.16$, Ar = 0.14であつた。ガス中に含まれる痕跡不納物としては 容量 ppm で NH; = 3、 HCN = 18.5、 HCOOH < 0.5 であつた。注意すべきは上記不純物の一部は微粉 状炭素の分離の際にすでにガスから除去されてい るというととである。 像粉状炭素は上配選転条件 43,61B KJ/kg であつた。分析値は重量がでC=85.50、 下では供給炭化水霖の 1.5 のにすぎず、その90 の

特朗 昭54-22403 (5)

以上がガス化工程へ戻されるので物質バランスに は著しい影響を与えない。傲粉状不純物を水によ り分離した後の上記組成のガスは水で飽和してお り、温度82℃、絶対圧42.5パールであつた。

とのガス流は 4 Kmol/h の速度で間接熱交換器 で150 ℃に加熱され、触媒 A を 9 & 充塡した水素 化帯域へ導入された。運転圧力はガス化炉の圧か らその後の装置の通常の圧力損失を引いたものに 相当し、絶対圧で42.5 バールであつた。上記の 通過速度は空間速度で時間当り、触媒と当り10,000 しに相当する。

実施例2

実施例1のガス流と同じ製造条件 むよび同じ組 成のガス流を4 Kmol/hの流速で間接熱交換器で 150 ℃に加熱し、触媒 B を 9 ℓ 充填した水素化帯 城に導入した。絶対圧 42.5 バールであり、且つ、 上記の流速は時間当り、 放鉄 と当り 10,000 との 空間速度に相当する。

第1頁の続き

愛発 明 者 ハンス・イエー・ヘンリツイー ドイツ連邦共和国6800マンハイ ム1ペートーベンシユトラーセ

百

ハンス・ハイネル・ライヒ ドイツ連邦共和国6700ルードウ イツヒスハーフエン・クラーニ ヒシユトラーセ11